This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents *will not* correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

```
011935025
WPI Acc No: 1998-351935/199831
Related WPI Acc No: 1995-101847; 1995-102681
XRAM Acc No: C98-108576
XRPX Acc No: N98-275061
  Photosensitive resin composition for exposure for pattern forming -
  comprises alkyl sulphonium salt, for use in forming fine pattern for
manufacture of semiconductor element Patent Assignee: NEC CORP (NIDE )
Number of Countries: 001 Number of Patents: 002
Patent Family:
Patent No
              Kind
                     Date
                              Applicat No
                                             Kind
                                                    Date
                                                              Week
JP 10133371
                                                   19930714
                   19980522
                              JP 93174532
                                                             199831 B
               Α
                                              Α
                              JP 97301785
                                              Α
                                                   19930714
                              JP 93174532
JP 2965016
               B2 19991018
                                              A
                                                   19930714
                                                             199949
                       .... JP 97301785
                                                  19930714
                                            . . A ..
Priority Applications (No Type Date): JP 93174532 A 19930714; JP 97301785 A
  19930714
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                          Main IPC
                                      Filing Notes
                    10 G03F-007/029
JP 10133371
                                      Div ex application JP 93174532
              Α
                    10 G03F-007/029
JP 2965016
              B2
                                      Div ex application JP 93174532
                                      Previous Publ. patent JP 10133371
Abstract (Basic): JP 10133371 A
        A photosensitive resin compsn. contains an alkyl sulphonium salt of
    formula (1)
        R2-S+(R1)-R3 Y- (1)
        R1, R2 = alkyl gp.;
        R3 = 2-oxo cyclic alkyl gp. or 2-oxo alkyl gp.; and
        Y- = counter ion.
        Also claimed is pattern forming method for forming a thin film on a
    substrate by using the photosensitive resin compsn. and exposing it by
    light which has wave length of 220 nm or less and developing and
    patterning.
```

USE - Used for forming a fine pattern necessary for manufacture of a semiconductor element.

ADVANTAGE - The compsn. has high transparency to far UV area of 220 nm or less and which has high sensitivity and resolution to exposing light of far UV and useful as a photo resist taking far UV of 220 nm as exposing light.

Dwg. 0/3

a .

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-133371

(43)公開日 平成10年(1998) 5月22日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FI
G03F 7/029		G 0 3 F 7/029
C08K 5/372		C 0 8 K 5/372
G03F 7/004	503	G03F 7/004 503A
H01L 21/027		H 0 1 L 21/30 5 0 2 R
		審査請求 有 請求項の数5 OL (全 10 頁)
(21)出願番号	特願平9-301785	(71) 出題人 000004237
(62)分割の表示	特願平5-174532の分割	日本電気株式会社
(22)出顧日	平成5年(1993)7月14日	東京都港区芝五丁目7番1号
		(72)発明者 中野 嘉一郎
		東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株
		式会社内
		(72)発明者 前田 勝美
	•	東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株
		式会社内
		(72)発明者 岩佐 繁之
		東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株
		式会社内
		(74)代理人 弁理士 京本 直樹 (外2名)
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 遠紫外線露光用感光性樹脂組成物、及びそれを用いたパターン形成方法

(57)【要約】

【課題】 波長が220nm以下の遠紫外光に対し高透明性を有し、高感度で形状の良い微細パターンを形成し、遠紫外線、例えばArFエキシマレーザ(193.3nm) 露光用化学増幅型レジストとして有用な感光樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 下記一般式(1)に示すアルキルスルホニウム塩(R¹ およびR² は炭素数1ないし8の直鎖状、分枝状、又は環状アルキル基、R³ は炭素数1ないし8の直鎖状、分枝状、または環状のアルキル基、炭素数5ないし7の2ーオキソ環状アルキル基、あるいは炭素数3ないし8の2ーオキソ直鎖状または分枝状アルキル基、Y- は対イオン)を含有することを特徴とする感光性樹脂組成物。および当該感光性樹脂組成物の薄膜を基板上に形成し、波長が220m以下の光を露光光とすることで微細パターンを得ることを特徴とするパターン形成方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記の一般式(I)で表されるアルキルスルホニウム塩を含有することを特徴とする感光性樹脂組成物。

[化1]
$$R^{1}$$
|
 $R^{2}-S^{+}-R^{1}$
 V^{-}
(1)

(ただし、 R^1 および R^2 は直鎖状、または分枝状のアルキル基、 R^3 は2-オキソ環状アルキル基、あるいは2-オキソ直鎖状または分枝状アルキル基、 Y^- は対イオンを表す。)

【請求項2】 R^1 および R^2 は炭素数 1 ないし 8 の直鎖状、または分枝状のアルキル基、 R^3 は炭素数 5 ないし 7 の 2 - オキソ環状アルキル基、あるいは炭素数 3 ないし 8 の 2 - オキソ直鎖状または分枝状アルキル基である請求項 1 記載の感光性樹脂組成物。

【請求項3】Y⁻で表される対イオンがBF4⁻、AsF 6⁻、SbF6⁻、PF6⁻あるいはCF3 SO3⁻である請求 項1ないし2記載の感光性樹脂組成物。

【請求項4】基板上に請求項1~3のいずれかに記載の感光性樹脂組成物を使用して薄膜を形成し、220nm以下の波長の光で露光、現像過程を経てパターニングをおこなうことを特徴とするパターン形成方法。

【請求項5】露光光がArFエキシマレーザ光であることを特徴とする請求項4記載のパターン形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な感光性樹脂組成物およびそれを用いたパターン形成方法に関するものであり、さらに詳しく言えば、波長が220nm以下の遠紫外線を露光光とする場合に好適に用いられる感光性樹脂組成物及びそれを用いたパターン形成方法である。

[0002]

【従来の技術】近年、半導体素子や集積回路などの微細加工を必要とする各種電子デバイス製造の分野では、デバイスの高密度、高集積化の要求が高まっている。このため、パターンの微細化を実現するためのフォトリソグラフィー技術に対する要求がますます厳しくなっている。

【0003】パターンの微細化を図る方法の一つは、フォトレジストのパターン形成の際に使用される露光光の波長を短くする方法である。一般に、光学系の解像度

(線幅) Rはレイリーの式、R=k・λ/NA (ここで λは露光光源の波長、NAはレンズの開口数、kはプロ セスファクター)で表すことができる。この式から、よ り高解像度を達成する、すなわちRの値を小さくするた めにはリソグラフィーにおける露光光の波長λを短くす れば良い事がわかる。たとえば64Mまでの集積度のD RAM(ダイナミック・ランダム・アクセス・メモリ 一)の製造には、最小パターン寸法0.35μmライン アンドスペースの解像度が要求され、現在まで高圧水銀 灯のg線 (438nm)、i線 (365nm) が光源と して使用されてきた。しかしさらに微細な加工技術を必 要とする256M(加工寸法が0.25μm以下)以上 の集積度を持つDRAMの製造においては、エキシマレ ーザ (KrF: 248nm、KrCl: 222nm、A rF:193nm、F2:157nm) などのより短波 長の光(ディープUV光、遠紫外光)の利用が有効であ ると考えられており(上野 巧、岩柳隆夫、野々垣三 郎、伊藤 洋、C. Grant Willson共著、 「短波長フォトレジスト材料-ULSIに向けた微細加 エー」、ぶんしん出版、1988年)、現在ではKrF リソグラフィーが盛んに研究されている。

【0004】またフォトレジストに関しては、従来の単層レジストに代わり多層(2層、あるいは3層)レジスト法の利用による高集積化の方法が検討されている。2層レジストとしては、例えばジャーナル・オブ・バキューム・サイエンス・アンド・テクノロジー(Journal of Vacuum Science andechnology)B3巻、306頁~309頁(1985年)に記載されているウィルキンス(Wilkins)らの報告(シリル化したノボラック樹脂を上層に用いた2層レジスト)が挙げられる。

【0005】さらに、微細加工に用いられるレジスト材 料には、加工寸法の微細化に対応する高解像性に加え、 高感度化の要求も高まってきている。これは、光源であ るエキシマレーザのガス寿命が短いこと、レーザ装置自 体が高価であるなどの理由から、レーザのコストパフォ ーマンスの向上を実現する必要があるからである。レジ ストの高感度化の方法として、感光剤である光酸発生剤 を利用した化学増幅型レジストの開発が、KrFエキシ マレーザ用レジストとして詳細に検討されている[例え ば、ヒロシ イトー、C. グラント ウィルソン (Gr ant Willson)、アメリカン・ケミカル・ソ サイアティ・シンポジウム・シリーズ(America n Chemical Society Sympos iumSeries) 242巻、11頁~23頁(19 84年)]。光酸発生剤とは、光照射により酸を発生さ せる物質である。化学増幅型レジストの特徴は、含有成 分の光酸発生剤が生成するプロトン酸を、露光後の加熱 処理によりレジスト固相内を移動させ、当該酸によりレ ジスト樹脂などの化学変化を触媒反応的に数百倍~数千 倍にも増幅させることである。このようにして光反応効 率(一光子あたりの反応)が1未満の従来のレジストに 比べて飛躍的な高感度化を達成している。現在使用され る光酸発生剤の例としては、例えば、ジャーナル・オブ

・ジ・オーガニック・ケミストリー(Journal of the Organic Chemistey) 43巻、15号、3055頁~3058頁(1978年)に記載されているJ. V. クリベロ(J. V. Crivello)らのトリフェニルスルホニウム塩誘導体や、2、6ージニトロベンジルエステル類[T. X. ヌーナン(T. X. Neenan)ら、SPIEプロシーディング(Proceedings of SPIE)、1086巻、2~10頁(1989年)]、1、2、3ートリ(メタンスルホニルオキシ)ベンゼン[タクミーウェクら、プロシーディング・オブ・PME、89(Proceedings of PME、89)、講談社、413~424頁(1990年)]などが報告されている。

【0006】現在では開発されるレジストの大半が化学 増幅型であり、露光光源の短波長化に対応した高感度材 料の開発には、化学増幅機構の採用が必須となってい る。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】現在一般的なKrFエキシマレーザ露光用化学増幅型レジストは、膜厚 $1\mu m$ あたりの透過率が60%以上であり、レジストにおいては、パターン解像には露光波長における透過率が重要である。

【0008】しかし、現在広く用いられているg線、 i 線あるいはKrFエキシマレーザ露光用の単層化学増幅 型レジストを220nmより短波長の露光光、たとえば ArFエキシマレーザ(193nm)で露光する場合、 レジストによる露光光の吸収が極めて強いためパターン が解像できないことが一般的である。すなわち0.7~ 1. 0 μ m付近の膜厚を持つ単層レジストの、露光光入 射側の表面近傍で大部分の光が吸収されてしまい、基板 に近いレジスト部位には光がほとんど到達し得ない。こ のため、基板近傍の感光部位はほとんど感光せずパター ンが分離しないという問題が起こる。このため、現在K rFの次世代の光源と予想されているArFエキシマレ ーザを光源とするリソグラフィーにおいては、現行のレ ジストが全くパターンを解像しない。先に述べた、化学 増幅型レジストの含有成分であるクリベロらのトリフェ ニルスルホニウム塩誘導体をはじめとする光酸発生剤 は、いずれもその構造に芳香環を有しているため220 nm以下の光を強く吸収する。このため、上述の理由か ら現行の光酸発生剤は、より高解像性が期待できる22 0 n m以下の波長の光を露光光とした化学増幅型レジス トには利用できない。

【0009】また同様に、レジストにおけるベースの高分子化合物に関しても光酸発生剤と同様の問題がある。現行のi線用レジストのほとんどに使用されている高分子化合物のノボラック樹脂、あるいは現在KrFエキシマレーザ露光用化学増幅型レジストのベース高分子とし

て多用されているポリ (p-ビニルフェノール) はいず れもその分子構造中に芳香環を持つ。これは半導体製造 工程におけるパターン形成後のプロセスであるドライエ ッチング工程にレジストの樹脂が充分耐性を示すために は、樹脂の分子構造中に強固な結合である不飽和結合を 多く含む必要があるからである。このため芳香環はその 目的を充分満たす必要不可欠な構造として、レジスト用 高分子化合物に用いられてきた。先にも述べたが、微細 加工への要求寸法が小さくなり現在盛んに検討されてい る、i線より短波長である光源のKrF用レジストに は、248nmに強い吸収を持つノボラック樹脂に変わ りポリ (p-ビニルフェノール) が多用されるようにな った。しかしこの樹脂はKrFエキシマレーザ(248 nm)に対しては透明(膜厚が1μmのとき透過率は約 70%)であるが、その構造中に芳香環を含むためそれ よりさらに短波長領域では強い吸収をもつ。このため上 記理由と同様にして、KrFよりさらに短波長、詳しく 言えば220nm以下の波長の光を露光光としたリソグ ラフィー用のレジストには利用できない。 220 nm以 下の波長領域で透明である樹脂としてはメタクリル系の 樹脂、例えばポリ(メチルメタクリレート)などがあ る。この様に芳香環をその樹脂構造より取り除くことで 220 n m以下の光に透明性を示す高分子化合物となり 得るが、さきにのべたドライエッチング工程に耐え得る 性状は得られず、結果としてやはりレジストとしては利 用できない。この問題を解決する試みとして、脂環族高 分子を用いたレジストが報告されている。 [武智ら、ジ ャーナル・オブ・フォトポリマー・サイエンス・アンド ・テクノロジー (Journal of Photop olymer Science and Techno logy)、5巻(3号)、439頁~446頁(19 92年)]。すなわち193nmに対し透明性を持ちな おかつドライエッチング耐性を持つ高分子化合物とし て、脂環族高分子であるポリ(アダマンチルメタクリレ ート)とポリ(tert-ブチルメタクリレート)の共 重合体が提案されている。

【0010】このようにして220nm以下の波長におけるリソグラフィー用の高分子化合物に関しては件数が少ないものの報告例があるが、これら高分子化合物と組み合わせることが可能な、レーザのコストパフォーマンス向上に必須である化学増幅作用の発現に必要不可欠な光酸発生剤を開発した報告例はほとんどない。

【0011】この分野での現在の技術的課題の一つは、220nm以下の遠紫外光に対して透明性が高く、かつ光反応効率(光酸発生効率)が高い光酸発生剤をもちいた化学増幅型のレジスト材料を開発し、それを用いパターンを形成する方法を開発することである。

[0012]

【課題を解決するための手段】発明者は鋭意研究の結果、上記技術的課題は、以下に開示する構造のアルキル

スルホニウム塩化合物を含有成分とする感光性樹脂組成物および該感光性樹脂組成物を使用し光照射によってパターニングを行うことにより解決されることを見い出し本発明に至った。

【0013】本発明の構成要素であるアルキルスルホニウム塩化合物は、下記一般式(I)で表される。

[0014]
[化2]
$$R^{1}$$

$$R^{2}-S^{+}-R^{3}$$

$$Y^{-}$$
(I)

【0015】ただし、一般式(I)において、R¹ およびR² は炭素数1ないし8の直鎖状または分枝状のアルキル基(より具体的には、R¹ およびR² は、メチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nープチル基、secーブチル基、tertーブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基など)を表す。

【0016】R³ は炭素数5ないし7の2ーオキソ環状アルキル基(より具体的には、R³は2ーオキソシクロペンチル基、2ーオキソシクロペキシル基あるいは2ーオキソシクロペプチル基など)、あるいは、炭素数3ないし8の2ーオキソ直鎖状あるいは分枝状アルキル基(より具体的には、2ーメチルー2ーオキソエチル基、2ーイソプロピルー2ーオキソエチル基あるいは2ーペキシルー2ーオキソエチルエチル基など)が好適に用いられる。

【0017】Y-で表される対イオンとしては、 BF_4 -(テトラフルオロボラート イオン)、 AsF_6 -(ヘキサフルオロアルセナート イオン)、 SbF_6 -(ヘキサフルオロアンチモナート イオン)、 PF_6 -(ヘキサフルオロホスファートイオン)、 CF_3 SO_3 -(トリフルオロメタンスルホナート イオン)、C1-(塩素イオン)、Br-(臭素イオン)あるいはI-(沃素イオ

KrFエキシマレーザリングラフィ用に開発された光酸 強い光

Krドエキシマレーサリソクラフィ用に開発された光酸発生剤 [クリベロらの上記文献記載のトリフェニルスルホニウム トリフルオロメタンスルホナート (以後TPSと略す)] は220 n m以下の遠紫外線領域で極めて

ン)、CH₃ SO₃ (メタンスルホナート イオン) 等が挙げられる。

【0019】本発明の構成要素であるアルキルスルホニ ウム塩誘導体は、例えばジャーナル・オブ・ジ・アメリ カン・ケミカル・ソサイエティ (Journal of the American Chemical So ciety) 108巻 (7号)、1579頁~1585 頁(1986年)に記載されているスルホニウム塩に関 するディー・エヌ・ケビィル(D. N. Kevill) らの方法を応用して製造出来る。すなわち、一般式(I I) また(III) で表されるスルフィド誘導体の例え ばニトロメタン溶液に一般式 (IV) また (V) で表さ れるハロゲン化アルキルを過剰量 [スルフィド誘導体に 対し2ないし100倍モル (より好ましくは5ないし2 0倍モル)] 加え、室温で0.5~5時間(好ましくは 1~2時間) 反応する。その後、スルフィド誘導体に対 し等モル量の一般式(VI)で表される有機酸金属塩を ニトロメタンに溶解した溶液を添加後、さらに室温ない し50℃で3ないし24時間反応する。その後、不溶な 金属塩をろ別し、ろ液を濃縮後、多量のジエチルエーテ ルなどの貧溶剤中に注下再沈する。得られた沈澱を適当 な溶剤(エチルセルソルブアセテートなど)から再結晶 することにより目的とするアルキルスルホニウム塩誘導 体[一般式(I)]が得られる。

.

[0020]

強い光吸収性を有するためArFエキシマレーザリソグラフィ用レジストの構成成分としては使用できない。このTPSと比較した場合、本発明に記載した上記のスルホニウム塩誘導体はいずれも185.5ないし220 n

mの遠紫外領域の光吸収が著しく少なく、露光光に対する透明性という点ではArFエキシマレーザリソグラフィ用レジストの構成成分として使用できることが明らかである。

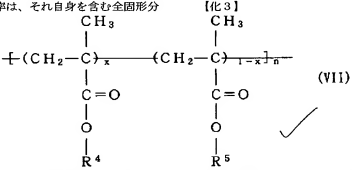
【0021】本発明の感光性樹脂組成物の構成成分(構成要素)は、本発明に記載されたアルキルスルホニウム塩化合物、高分子化合物、溶媒である。

【0022】一般式(I)で表されるアルキルスルホニウム塩を含有することを特徴とする本発明の感光性樹脂組成物においては、一般式(I)で表されるアルキルスルホニウム塩化合物は単独でも用いられるが、2種以上を混合して用いても良い。本発明における感光性樹脂組成物においては、一般式(I)で表されるアルキルスルホニウム塩化合物の含有率は、それ自身を含む全固形分

1 重量部未満では本発明の感度が著しく低下し、パターンの形成が困難である。また40重量部を越えると、均一な塗布膜の形成が困難になり、さらに現像後には残さ(スカム)が発生し易くなるなどの問題が生ずる。【0023】本発明の構成要素である高分子化合物は、220nm以下の遠紫外線領域において高透明性であり、且つ官能基および酸に対して不安定な基を有する高分子を適当に設定して使用することができる。即ち、例えば一般式(VII)により表される高分子化合物を用いることが出来る。【0024】

100重量部に対して通常0.1ないし40重量部、好

ましくは1ないし25重量部である。この含有率が0.



【0025】 [上式において、nは5ないし1000 (より好ましくは10ないし200) の正の整数、R⁴ は表1に示したような、トリシクロデカニル基、ジシクロペンテニル基、ジシクロペンテニル基、メシロへキシル基、ノルボニル基あるいはアダマンチル基、R⁵ はtertーブチル基、メチル基、エチル基、

プロピル基、テトラヒドロピラニル基あるいは3-オキソシクロヘキシル基、xは0.1ないし1(より好ましくは0.2ないし0.7)を表す。]

【0026】 【表1】

R 4	基の化学構造式
トリシクロデカニル基	
ジシクロベンテニル基	
ジシクロベンテニルオキシエチル基	-CH2CH2-0
シクロヘキシル基	\leftarrow
ノルボニル基	
アダマンチル基	D

【0027】さらには上式(VII)をその構成要素として複数含む高分子化合物混合物も使用することができる。

【0028】本発明にて用いる溶剤として好ましいもの

は、高分子化合物とアルキルスルホニウム塩等からなる 成分が充分に溶解し、かつその溶液がスピンコート法で 均一な塗布膜が形成可能な有機溶媒であればいかなる溶 媒でもよい。また、単独でも2種類以上を混合して用い

ても良い。具体的には、n-プロピルアルコール、イソ プロピルアルコール、nーブチルアルコール、tert ーブチルアルコール、メチルセロソルブアセテート、エ チルセロソルブアセテート、プロピレングリコールモノ エチルエーテルアセテート、乳酸メチル、乳酸エチル、 酢酸2-メトキシブチル、酢酸2-エトキシエチル、ピ ルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、3-メトキシプロ ピオン酸メチル、3-メトキシプロピオン酸エチル、N ーメチルー2ーピロリジノン、シクロヘキサノン、シク ロペンタノン、シクロヘキサノール、メチルエチルケト ン、1、4-ジオキサン、エチレングリコールモノメチ ルエーテル、エチレングリコールモノメチルエーテルア セテート、エチレングリコールモノエチルエーテル、エ チレングリコールモノイソプロピルエーテル、ジエチレ ングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコー ルジメチルエーテル、などが挙げられるが、もちろんこ れらだけに限定されるものではない。

【0029】また本発明の感光性樹脂組成物の「基本的な」構成成分は、上記のアルキルスルホニウム塩化合物、高分子化合物、溶媒であるが、必要に応じて界面活性剤、色素、安定剤、塗布性改良剤、染料、架橋剤などの他の成分を添加しても構わない。

【0030】また、本発明を用いて微細パターンの形成をおこなう場合の現像液としては、本発明で使用する高分子化合物の溶解性に応じて適当な有機溶媒、またはそ

の混合溶媒、あるいは適度な濃度のアルカリ溶液あるい はアルカリ水溶液を選択すれば良い。使用される有機溶 媒としてはアセトン、メチルエチルケトン、メチルアル コール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、 テトラヒドロフラン、ジオキサンなどが挙げられる。ま た、使用されるアルカリ溶液としては、たとえば、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、ケイ酸ナトリウム、ア ンモニアなどの無機アルカリ類や、エチルアミン、プロ ピルアミン、ジエチルアミン、ジプロピルアミン、トリ メチルアミン、トリエチルアミン、などの有機アミン 類、そしてテトラメチルアンモニウムヒドロキシド、テ トラエチルアンモニウムヒドロキシド、トリメチルヒド ロキシメチルアンモニウムヒドロキシド、トリエチルヒ ドロキシメチルアンモニウムヒドロキシド、トリメチル ヒドロキシエチルアンモニウムヒドロキシドなどの有機 アンモニウム塩などを含む溶液あるいは水溶液が挙げら れるが、これらだけに限定されるものではない。

[0031]

【作用】本発明の作用に付いて説明する。まず本発明である感光性樹脂組成物の塗布膜を形成し、ArFエキシマレーザ等の遠紫外線で露光すると、塗布膜の露光部に含有されている一般式(I)で指定した化合物が、下記式(VIII)にしたがって酸を発生する。

【0032】 【化4】

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
\downarrow \\
R^2 - S^+ - R^3 \\
Y^-
\end{array}$$

$$R^{1}-S-R^{2}$$
 ($R^{1}-S-R^{3}$) +HY+ R^{3} H (R^{2} H) (VIII) (酸)

【0033】(式中 R^1 、 R^2 および R^3 は前記に同じ。)本発明において、例えば式(VII)(このとき R^5 は tert ープチル基)で示した樹脂を用いたとき、光照射により発生したプロトン酸は下記式(IX)の反応式に従って樹脂の tert ープチルオキシ基の化

学変化を引き起こし、カルボン酸基、2-ブテンを生成 し、結局、レジストの溶解性の変化を誘起する。

[0034] 【化5】

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\$$

但し、kは正の整数を表す。

【0035】露光に引き続く加熱処理(ポストエクスポージャベイク)を所定温度でおこなうと、この脱保護基

反応が触媒反応的に起こり、感度の増幅が起こる。この 反応により官能基が水酸基に変化した樹脂はアルカリ可 溶性となるため、アルカリ性の現像液を使用することに より樹脂が溶け出し、結果として露光部が溶けてポジ型 のパターンを形成する。

【0036】実施例に示すように、上記のアルキルスルホニウム塩に選紫外光であるArFエキシマレーザ(波長193nm)を照射すると、プロトン酸が発生することを確認した。

【0037】そしてさらに、実現例で示すように本発明の感光性樹脂組成物を用いると、例えばArFエキシマレーザを露光光とした解像実験において良好な矩形状の微細パターンが高感度で形成されることを確認した。

【0038】すなわち、本発明で得られるアルキルスルホニウム塩誘導体を構成成分として含有する感光性樹脂組成物は、220nm以下の遠紫外線を露光光としたリソグラフィーにおいて、微細パターン形成用フォトレジストとして利用できる。

[0039]

【実施例】次に実施例、参考例により本発明をさらに詳 しく説明するが、本発明はこれらの例によって何ら制限 されるものではない。

【0040】(実施例1) ジメチル(2-オキソシクロ ヘキシル) スルホニウム トリフルオロメタンスルホナ ートの合成

【0041】 【化6】

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
S^+ - C H_3
\end{array}$$

$$C F_3 S O_3^-$$

【0042】以下の合成操作はイエローランプ下で実施した。

【0043】ナス型フラスコ(300m1用)中で、2 - (メチルメルカプト)シクロヘキサノン7.41g (41.1mmol) をニトロメタン30mlに溶解 し、テフロン製撹拌子/マグネチックスターラーで撹拌 した。そこにヨウ化メチル54g(380mmol)を 滴下ロートを用い加え、滴下後室温で1時間撹拌した。 次にトリフルオロメタンスルホン酸銀12.1g(4 1. 1 mm o 1) をニトロメタン200 m 1 に溶解した ものを滴下ロートを用い徐々に滴下した。15時間撹拌 後、析出したヨウ化銀を濾別し、ニトロメタン溶液を2 0mlまで濃縮した。それをジエチルエーテル200m 1 中に加えた。析出した結晶をジエチルエーテルで数回 洗浄た後、残渣をエチルセルソルブアセテートより再結 することにより目的物を12.17g(収率96%、オ イル) 得た。なお目的物の構造は ¹H-NMR測定(ブ ルカー社製AMX-400型NMR装置)、IR測定 (島津製作所製IR-470)、元素分析等で確認し

た。

【0044】 H-NMR (CDC l3、内部標準物質: テトラメチルシラン) : δ (ppm) 1.47-2.83 (m,8H)、2.92 (s,3H)、3.02 (s,3H)、4.70-5.30 (m,1H) IR (KBr錠剤、cm⁻¹) 2948,2972 (ν c-H)、1710 (νc-0)、1450,1428 (ν c-H)、1264 (νc-F)、1160,1030 (ν sos)

(ただし、論理値はC₉ H₁₅ O₄ S₂ F₃ (MW 3 O 8. 3 3 O 3) に対する計算値)

(実施例2) メチルプロピル (2-オキソシクロヘキシル) スルホニウム トリフルオロメタンスルホナートの 合成

【0045】 【化7】

【0046】実施例1と同様にして、ただし、2-(メチルメルカプト)シクロヘキサノンに代えて2-(プロピルメルカプト)シクロヘキサノンを用いて合成した(収率88%、オイル)。

【0047】 H-NMR (CDC l3、内部標準物質:テトラメチルシラン):δ(ppm)
1. 13(t, 1. 5H)、1. 14(t, 1. 5H)、1. 65-2. 05(m, 5H)、2. 08-2. 25(m, 2H)、2. 57-2. 71(m, 3H)、2. 87(s, 1. 5H)、2. 97(s, 1. 5H)、3. 19-3. 40(m, 2H)、5. 13-5. 18(m, 1H) IR(KBr錠剤、cm-1)2940, 2880(νc-H)、1710(νc-0)、1448, 1424(νc-H)、1260(νc-F)、1156, 1030(νsos)

元素分析 C H 実調値(重量%) 39.55 5.86 理論値(重量%) 39.28 5.69

(ただし、理論値はC₁₁ H₁₉ O₄ S₂ F₃ (MW 336.3869) に対する計算値)

(実施例3)

アルキルスルホニウム塩含有樹脂膜の透過率の測定 以下の製膜操作および解像実験はイエローランプ下でお こなった。エチルセルソルプアセテート6gにポリ(メ チルメタクリレート)(アルドリッチ・ケミカル・カン パニー社製、平均分子量12,000、以後PMMAと 略す)1.5gと実施例1及び実施例2で得られたアル キルスルホニウム塩0.079gを溶解し、さらに孔径 0.2μmのメンブレンフィルターでろ過し、得られたろ液を3インチ石英基板上に回転塗布し、ホットプレート上で、100℃、120秒ベークをおこなった。この操作で膜厚約1μmの薄膜を得た。得られた膜の透過率の波長依存性を島津製作所のUV-365型紫外可視分光光度計を用いて測定した。結果を図1に示す。なお比較例としてPMMA単独の膜とアルキルスルホニム塩の代わりに既知化合物であるトリフェニルスルホニウム・トリフルオロメタンスホナート(以後TPSと略す)を用いた場合の同一条件での測定スペクトルを併せて示す。

【0048】本実施例の結果から、TPS含有PMMA膜では波長220nm以下領域では透過率が極端に減少しているが、本発明の含有成分である実施例1および2のアルキルスルホニウム塩では高い透過率を保持しており、これらの化合物は、露光波長220nm以下のリソグラフィー用化学増幅型レジストの材料として有効であることが示された。

【0049】 (実施例4) ArFエキシマレーザ光 (1 93 nm) を照射した場合のアルキルスルホニウム塩を 含有する PMM A膜(膜厚 1.0 μm)の光酸発生量お よびその効率を測定した。用いた光酸発生剤は実施例1 及び実施例2で示した化合物である。アルキルスルホニ ウム塩は、PMMAに対し5重量%含有させた。3イン チシリコンウェハー上に実施例3と同様の膜を形成し、 中心波長が193. 3nmのArFエキシマレーザ (ル モニクス社製EX-700) 光をこの薄膜に照射した。 このとき露光量は40mJ・cm-2、露光面積は20c m² である。照射後、薄膜をアセトニトリルに溶解し、 その溶液をテトラブロモフェノールブルーのナトリウム 塩を含むアセトニトリル溶液に加え、可視吸収スペクト ルを測定 [発生した酸の定量は、アナリティカル・ケミ ストリー (Analytical Chemistr y) 48巻(2号), 450頁~451頁(1976 年)に記載されている方法に準じ、619nmの吸光度 の変化から決定した] することで発生酸量を定量した。 結果を表2に示す。

【0050】 【表2】

酸発生剤	発生酸量/n mol	
実施例 1	10.9	
実施例2	11.0	

【0051】上記の結果から本発明の構成要素であるアルキルスルホニウム塩は光酸発生剤として有効であることが示された。さらに、アルキルスルホニウム塩化合物内のケトン基(2ーオキソシクロアルキル基)構造が遠紫外光(この場合はArFエキシマレーザ光)による光酸発生効率を高めていることが明らかである。

【0052】 (参考例1) ポリ (トリシクロデカニルメタクリレートー tertーブチルメタクリレート) の合成

トリシクロデカニルメタクリレート21.80g(0. 10 mol) $2 \text{tert} - \vec{\textit{jf}} + \vec{\textit{jf}} + \vec{\textit{jf}} + \vec{\textit{jf}} = 10 \text{mol}$ Og (0.05mol) のトルエン溶液120ml中 に、アゾイソブチロニトリルO. 48g(0.003m o 1) を溶解させたトルエン溶液10mlを加えた。そ の後70℃で1時間重合反応させた。反応液を室温まで 戻した後、1リットルメタノール中に注加し洗浄した。 沈澱物は吸引ろ過により回収した。この洗浄操作を3回 繰り返した後、減圧乾燥してポリ(トリシクロデカニル メタクリレートーtert-ブチルメタクリレート) 1 4. 52gを白色粉末として得た(収率48.4%)。 得られたトリシクロデカニルメタクリレート単位とte r t ーブチルメタクリレート単位の割合は65:35で あった。この共重合比は1 H-NMR測定により求め た。GPC測定から、平均分子量は53,000(ポリ スチレン換算)であった。

【0053】 (実施例5) 本発明による感光性樹脂組成物を用いたArF密着露光実験 以下の実験はイエローランプ下にておこなった。

【0054】下記の組成からなるレジスト材料を調整した

(a) ポリ (トリシクロデカニルメタクリレート-tert-ブチルメタクリレ

ート)(樹脂:参考例1の高分子化合物)

2. 85 g

(b) ジメチル (2-オキソシクロヘキシル) スルホニウム トリフルオロメタ

ンスルホナート(光酸発生剤:実施例1の化合物)

0. 15g 12. 00g

(c) シクロヘキサノン (溶媒)

上記混合物を $0.2 \mu m$ のテフロンフィルターを用いて ろ過し、レジストを調製した。以下にパターン形成方法 を説明する(図 2 参照)。 3 インチシリコン基板上に上 記レジスト材料をスピンコート塗布し、 9 0 $\mathbb C$ 、6 0 秒間ホットプレート上でベーキングをおこない、膜厚が $0.7 \mu m$ の薄膜を形成した [図 2 (a)]。 なおこの ときの膜厚 $1 \mu m$ あたりの透過率は 7 3 2 %と、単層 レジストとして充分透明性の高いものであった。次に図

3に示すように、窒素で充分パージされた簡易露光実験機中に成膜したウェハーを静置した。石英板上にクロムでパターンを描いたマスクをレジスト膜上に密着させ、そのマスクを通してArFエキシマレーザ光を照射した[図2(b)]。その後すぐさま100℃、90秒間ホットプレート上でベークし、液温23℃のアルカリ現像液(2.0重量%のテトラメチルアンモニウムヒドロオキサイド水溶液)で60秒間現像、引き続き60秒間純

水でリンス処理をそれぞれおこなった。その結果、レジスト膜の露光部分のみが現像液に溶解除去され、ポジ型のパターンが得られた [図2 (c)]。この実験において露光エネルギーが約88. $4 \, \mathrm{m} \, \mathrm{J/cm^2}$ のとき $0.25 \, \mu \, \mathrm{m}$ ラインアンドスペースの解像性が得られた。

【0055】 (実施例6,7) 実施例2で得られた本発明のアルキルスルホニウム塩化合物および1ーアダマンチルジメチルスルホニウム トリフルオロメタンスルホナートをそれぞれ酸発生剤とした以外は、実施例1と同様にしてレジスト材料を調製し、実施例5と同様にして

パターン形成をおこなった。実験条件及び結果を表3に 示す。

【0056】実施例4に示した酸発生効率(同一露光量での酸発生量)に基づき、レジスト中の光酸発生剤の含有量は、充分パターン解像ができる量とした。すなわち、光酸発生効率が低い光酸発生剤は、他に比べ大量に用いた。

【0057】 【表3】

実施例	酸発生剤	酸発生剤重量 /g		整光量 /mJ·cm ⁻²	解像性 /µmL&S
6	実施例 2	0.21	2.79	87.2	0.30
7	AdMe ₂ *	0.46	2.15	88.7	0.45

【0058】*) 1ーアダマンチルジメチルスルホニウム トリフルオロメタンスルホナート:文献(D. N. Ke vill and S. W. Anderson, J. Am. Chem. Soc., 108, 1579-1585(1986)) に従い合成したものを用いた。

[0059]

[0060]

【発明の効果】以上に説明したことから明らかなように、本発明のアルキルスルホニウム塩を含有成分とする感光性樹脂組成物は、220nm以下の遠紫外領域に対し高い透明性を有し、かつ遠紫外線の露光光に対し高い感度、解像度を示し、220nm以下の遠紫外線を露光光とするフォトレジストとして有用である。更に、本発明の感光性樹脂組成物を用いることで、半導体素子製造に必要な微細パターン形成が可能である。

【図面の簡単な説明】

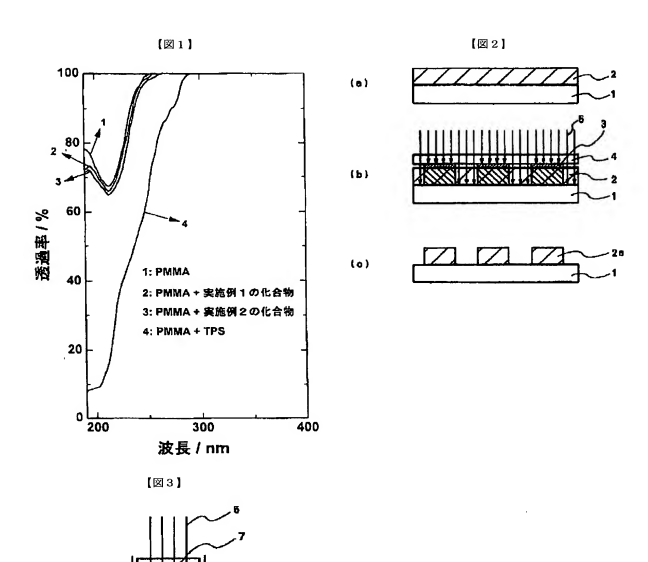
【図1】実施例1、2で得られた化合物、またはTPSを含有するPMMA膜、さらにPMMA膜の紫外可視分光光度測定の結果である。

【図2】本発明である感光性樹脂組成物によるポジ型パターン形成方法の工程を示す断面図である。

【図3】実施例4に示した露光実験に用いた簡易露光実 験機の略図である。

【符号の説明】

- 1 基板
- 2 感光性樹脂組成物の薄膜
- 3 パターンマスクのクロム材(遮光部)
- 4 パターンマスクの石英板部(透過部)
- 5 A Γ F エキシマレーザ光
- 6 グロープボックス
- 7 ホモジナイザ
- 8 マスク
- 9 ウェハ
- 10 窒素吸入口
- 11 窒素排気口
- 12 X-Yステージ
- 2 a 本発明による樹脂パター



フロントページの続き

(72)発明者 長谷川 悦雄 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株 式会社内